



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ РЗН 2013/105

28 февраля 2013 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
«Серапедикс Инк.», США,  
Cerapedics Inc., 11025 Dover Street, Suite 1600 Westminster, Colorado 80021,  
USA

и подтверждает, что медицинское изделие

**Имплантат для регенерации костной ткани i-FACTOR Bone Graft,**  
варианты исполнения

производства

«Серапедикс Инк.», США,  
Cerapedics Inc., 11025 Dover Street, Suite 1600 Westminster, Colorado 80021,  
USA

место производства: см. приложение

класс потенциального риска 3

ОКП 93 9818

Вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 38968 от 07.11.2012  
В соответствии с приказом Росздравнадзора от 28 февраля 2013 года  
№ 471-Пр/13 допущено к обращению на территории Российской Федерации.  
Приложение: на 1 листе

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Е.А. Тельнова

0001433



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

Лист 1

№ РЗН 2013/105

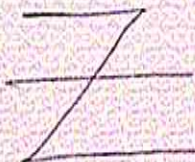
I. Имплантат для регенерации костной ткани i-FACTOR Bone Graft, варианты исполнения:

1. Паста в шприце (Putty Syringe), объемы 0,5 см<sup>3</sup>; 1,0 см<sup>3</sup>; 2,5 см<sup>3</sup>; 5,0 см<sup>3</sup>; 10,0 см<sup>3</sup>.

2. Пластины (Flex Strip), размеры 25x25x4мм; 50x25x4мм; 100x25x4мм.

II. Место производства:

Cerapedics Inc., 11025 Dover Street, Suite 1600 Westminster, Colorado 80021, USA.



Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Е.А. Тельнова

28 февраля 2013 года

0000669